

Coxaclear 50 mg/ml oral suspension for pigs, cattle and sheep

Autorizado

- Toltrazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Coxaclear 50 mg/ml oral suspension for pigs, cattle and sheep

Toltranil 50 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik

Toltranil 50 mg/ml Suspension buvable

Toltranil 50 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Cattle

- Meat and offal. 63 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

-

Pig

- Meat and offal. 77 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51AJ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

6/09/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V377352

Data da alteração do estado de autorização:

6/09/2010

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0234/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.